(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges Eigentum Internationales Büro





(43) Internationales Veröffentlichungsdatum 23. Oktober 2003 (23.10.2003)

(10) Internationale Veröffentlichungsnummer WO 03/086360 A1

(51) Internationale Patentklassifikation?:

(21) Internationales Aktenzeichen:

PCT/EP03/03910

A61K 9/20

(22) Internationales Anmeldedatum:

15. April 2003 (15.04.2003)

(25) Einreichungssprache:

Deutsch

(26) Veröffentlichungssprache:

Deutsch

(30) Angaben zur Priorität:

102 16 551.3 202 05 854.9 15. April 2002 (15.04.2002) DE

15. April 2002 (15.04.2002)

(71) Anmelder und

(72) Erfinder: BEISEL, Günther [DE/DE]; Schloss Laach, 40789 Monheim (DE).

(74) Anwalt: FITZNER, Uwe; Lintorfer Strasse 10, 40878 Ratingen (DE).

(81) Bestimmungsstaaten (national): AE, AG, AL, AM, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BR, BY, BZ, CA, CH, CN, CO, CR, CU, CZ, DK, DM, DZ, EC, EE, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KP, KR, KZ, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LV, MA, MD, MG, MK, MN, MW, MX, MZ, NI, NO, NZ, OM, PH, PL, PT, RO, RU, SC, SD, SE, SG, SK, SL, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, YU, ZA, ZM, ZW.

(84) Bestimmungsstaaten (regional): ARIPO-Patent (GH, GM, KE, LS, MW, MZ, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches Patent (AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HU, IE, IT, LU, MC, NL, PT, RO, SE, SI, SK, TR), OAPI-Patent (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Veröffentlicht:

mit internationalem Recherchenbericht

Zur Erklärung der Zweibuchstaben-Codes und der anderen Abkürzungen wird auf die Erklärungen ("Guidance Notes on Codes and Abbreviations") am Anfang jeder regulären Ausgabe der PCT-Gazette verwiesen.

(54) Title: AGENT FOR PRODUCING A SENSATION OF SATIETY AND FOR WEIGHT LOSS

(54) Bezeichnung: MITTEL ZUR ERZEUGUNG EINES SÄTTIGUNGSEFFEKTS UND ZUR GEWICHTSREDUKTION

(57) Abstract: The invention relates to an improved agent for producing a sensation of satiety and for weight loss, consisting of a dried, porous gel or foam of at least one anionic polymer, whereby the gel or foam is present as an aluminium salt. The inventive agent is also suitable for controlling cholesterol metabolism.

(57) Zusammenfassung: Die vorliegende Erfindung betrifft ein verbessertes Mittel zur Erzeugung eines Sättigungseffektes und zur Gewichtsreduktion aus getrocknetem porösen Gel oder Schaum als wenigstens eines anionischen Polymers, wobei das Gel oder der Schaum als Aluminiumsalz vorliegt. Ferner eignet sich das erfindungsgemäße Mittel auch zur Regulierung des Cholesterinhaushalts.

WO 03/086360 PCT/EP03/03910

Mittel zur Erzeugung eines Sättigungseffekts und zur Gewichtsreduktion

Die vorliegende Erfindung betrifft ein Mittel zur Erzeugung eines Sättigungseffekts und zur Gewichtsreduktion. Ferner eignet sich das erfindungsgemäße Mittel ebenso zur Regulierung des Cholesterinhaushalts.

Es sind zahlreiche Versuche unternommen worden, auf medikamentösem Weg überflüssige Fettanreicherungen im menschlichen Körper abzubauen beziehungsweise deren Entstehung zu verhindern. Es gibt z.B. sogenannte Appetitzügler, die den Körper auf biochemischem Weg eine Abneigung zur Nahrungsaufnahme zu suggerieren versuchen. Diese Mittel haben zum Teil erhebliche schädliche Nebenwirkungen.

Neben den zahlreichen bekannten Diätvorschlägen gibt es auch mechanische und elektromechanische Mittel, mit denen ein gezielter Fettabbau beziehungsweise Muskelaufbau erfolgen soll. Die Wirkung solcher Mittel ist jedoch sehr zweifelhaft.

Aus der DE 4025912 ist ein Mittel zur oralen Einnahme bekannt, das aus einem im Magen lösbaren und den Inhalt freigebenden Behälter besteht. Dieser ist mit einem Stoff gefüllt, der nach seinem Freisetzen im Magen sein Volumen vergrößert und dadurch dem Körper ein Sättigungsgefühl suggeriert. Nachteil dieses Sättigungsmittels ist, daß die Gefahr von Darmverschlüssen besteht.

Ferner sind aus DE 199 42 417 Schwamm-artige Zubereitungen mit stabil vernetzten Querverbindungen bekannt, die im Magen ihr Volumen vergrößern und so ein Sättigungsgefühl hervorrufen. Jedoch erfordert die

Herstellung dieser Zubereitungen zusätzliche Verfahrensschritte zur Einführung stabiler Quervernetzungen.

Aufgrund des ständig steigenden Gesundheitsbewußtseins ist jedoch eine weitere Verbesserung von Mitteln zur Erzeugung eines Sättigungseffekts von hoher medizinischer und wirtschaftlicher Relevanz.

5

10

15

20

25

30

Aufgabe der vorliegenden Erfindung ist es, ein verbessertes Mittel zur oralen Einnahme zur Verfügung zu stellen, das eine höhere Magenverweilzeit aufweist als bekannte Mittel seiner Art und dadurch zu einem effektiveren Sättigungseffekt führt. Ferner sollte es zur Gewichtsreduzierung geeignet sein. Ebenso vorteilhaft wäre seine Eignung zur Regulierung des Cholesterinspiegels, da Übergewichtigkeit in der Regel mit einem überhöhten Cholesterinspiegel einhergeht. Darüber hinaus ist eine einfache Herstellung aus preiswerten Rohstoffen wünschenswert, die keine gesundheitlichen Risiken in sich bergen.

Die vorliegende Aufgabe wird gelöst, durch ein Mittel zur Erzeugung eines Sättigungseffektes und zur Gewichtsreduktion aus getrocknetem porösen Gel oder Schaum wenigstens eines anionischen Polymers, wobei das Gel oder der Schaum als Aluminiumsalz vorliegt.

Erfindungsgemäß bevorzugte anionische Polymere sind Polysaccharide und hier Polyuronsäure-haltige Polysaccharide, wie Alginsäuren und deren Salze (Alginate). Aber auch niederveresterte Pectine, Xanthan, Tragant, Chondroitinsulfat sowie alle anderen Uronsäure-haltigen Verbindungen können erfindungsgemäß zum Einsatz kommen. Denkbar ist auch die Verwendung von synthetischen oder halbsynthetischen Cellulosederivaten, wie z.B. Carboxymethylcellulose oder von Polyacrylaten.

Erfindungsgemäß vorteilhaft sind getrocknete Gele oder Schäume enthaltend Mischungen anionischer Polymere, bevorzugt der zuvor erwähnten anionischen Polysaccharide, besonders bevorzugt Mischungen Polyuronsäure-haltiger und niederveresterter Polysaccharide und insbesondere Mischungen enthaltend Salze von Alginsäure und Pektin.

Alginsäure ist eine lineare Polyuronsäure aus wechselnden Anteilen von D-Mannuronsäure und L-Guluronsäure, die durch β-glykosidische Bindungen miteinander verknüpft sind, wobei die Carboxylgruppen nicht verestert sind. Ein Molekül Alginsäure kann sich aus etwa 150-1050 Uronsäure-Einheiten zusammensetzen, wobei das durchschnittliche Molekulargewicht in einem Bereich von 30-200 kDa variieren kann.

Das Polysaccharid Alginsäure ist ein Bestandteil der Zellwänden von Braunalgen. Der Anteil der Alginsäure an der Trockenmasse der Algen kann hierbei bis zu 40% ausmachen. Die Gewinnung der Alginsäure erfolgt durch alkalische Extraktion mit an sich bekannten Methoden gemäß dem Stand der Technik. Die resultierende pulverförmige Alginsäure ist somit rein pflanzlich und weist eine hohe Biokompatibilität auf. Sie kann unter Bildung hochviskoser Lösungen die 300-fache Menge ihres Eigengewichtes an Wasser aufnehmen. In Gegenwart von mehrwertigen Kationen bildet Alginsäure sogenannte Gele. Die Bildung von Alginatgelen in Gegenwart zweiwertiger Kationen, wie Calcium oder Barium, sind bei Shapiro I., et al. (Biomaterials, 1997, 18: 583-90) beschrieben. Letzteres ist aufgrund seiner Toxizität für den Einsatz in Biomedizin jedoch nicht geeignet. Neben Calcium-Chlorid liefert auch Calcium-Glukonat geeignete zweiwertige Kationen. Denkbar ist auch der Einsatz von Magnesium-Salzen oder eine Mischung verschiedener physiologisch unbedenklicher zweiwertiger Kationen.

5

10

15

20

25

Hinsichtlich anionischen Polymere ist auch der niederveresterter Pektine erfindungsgemäß vorteilhaft. Pektine bestehen Einsatz aus Ketten von α-1,4-glykosidisch verbundenen Galakturonsäure-Einheiten, deren Säuregruppen zu 20-80% mit Methanol verestert sind. 5 unterscheidet zwischen hochveresterten niedrigveresterten (< 50%) Pektinen. Die Molmasse variiert zwischen 10-500 kDa. Die Gewinnung von Pektinen erfolgt durch saure Extraktion mit an sich bekannten Methoden gemäß dem Stand der Technik aus den Anteilen von Citrusfruchtschalen, Zuckerrübenschnitzeln. Die resultierenden Pektine (Apfel-Pektin, Citrus-Obsttrestern 10 Pektin) sind somit rein pflanzlich und weisen eine hohe Biokompatibilität auf. Sie können unter Wasseraufnahme Gele bilden.

Auch hier ist der Einsatz von Pektingelen in Gegenwart zweiwertiger Kationen, wie Calcium oder Barium bekannt. Letzteres ist auch hier aufgrund seiner Toxizität für den Einsatz in Biomedizin jedoch nicht geeignet. Neben Calcium-Chlorid liefert auch Calcium-Glukonat geeignete zweiwertige Kationen. Denkbar ist auch der Einsatz von Magnesium-Salzen oder eine Mischung verschiedener physiologisch unbedenklicher zweiwertiger Kationen.

20

25

30

Ferner zeichnet sich der erfindungsgemäße Einsatz von. Pektinen in vorteilhafter Weise dadurch aus, daß Pektine cholesterinsenkende Eigenschaften besitzen. Diese Eigenschaft ist im Sinne der vorliegenden Erfindung von Vorteil, da Übergewicht in der Regel mit einem erhöhten Cholesterinspiegel einhergeht.

Verfahren zur Herstellung von Trockengelen oder Trockenschäumen aus Alginat sind bekannt. Hierbei wird beispielsweise eine Lösung von Natriumalginat in Wasser hergestellt und unter Zugabe von Calciumsalzen eingedickt. Durch Einarbeiten von Luft und ggf. nach Zugabe von Tensiden kann ein Gel oder Schaum erhalten werden. Durch Einfrieren

WO 03/086360 PCT/EP03/03910

5

und anschließendes Gefriertrocknen wird aus dem Alginatgel oder – schaum ein Trockengel oder Trockenschaum (Schwamm) hergestellt. Die Herstellung von Pektin-haltigen Gelen oder Schäumen erfolgt in analoger Weise, ebenso wie die Herstellung von Gelen oder Schäumen enthaltend Mischungen anionischer Polymere.

Neben der Zugabe von anorganischen oder organischen Calciumsalzen, wie z.B. Calciumchlorid oder Calciumglukonat, ist auch die Verwendung von Magnesiumsalzen denkbar sowie von Mischungen verschiedener physiologisch unbedenklicher zweiwertiger Kationen.

10

15

20

5

Erfindungsgemäß besonders bevorzugt erfolgt die Zugabe von Salzen physiologisch unbedenklicher dreiwertiger Kationen, bevorzugt von Herstellung der Hierbei kann die löslichen Aluminiumsalzen. die Zugabe von löslichen Mittel durch erfindungsgemäßen Aluminiumsalzen zu einer wässrigen Lösung von anionischen Polymeren, bevorzugt Alginaten und/oder Pektinen, nach einem Herstellungsverfahren der zuvor beschriebenen Art erfolgen. Besonders geeignete lösliche Aluminiumsalze sind Aluminiumchlorid oder Aluminiumsulfat. Die löslichen Aluminiumsalze können alleine oder in Kombination eingesetzt werden.

Erfindungsgemäß können neben den löslichen Aluminiumsalzen, die ihrerseits allein oder in Kombination verwendet werden können, zusätzlich auch noch Salze zweiwertiger Kationen, wie z. B. Calcium- oder Magnesiumsalze oder deren Kombination, bei der Herstellung der erfindungsgemäßen Mittel eingesetzt werden.

25

30

Gegenstand der vorliegenden Erfindung ist somit auch eine Verfahren zur eines Erzieluna eines verbesserten Mittels zur Herstellung Sättigungseffektes oder zur Gewichtsreduktion, bei dem zur Herstellung eins getrockneten Gels oder Schaums wenigstens eines anionischen Polymers wasserlösliche Salze enthaltend dreiwertige Kationen, bevorzugt oder bevorzugt Aluminiumchlorid Aluminiumsalze, besonders

Aluminiumsulfat, eingesetzt werden. Ferner können zusätzlich auch Salze physiologisch unbedenklicher zweiwertiger Kationen eingesetzt werden sowie denkbare Kombinationen von Salzen zwei- und/oder dreiwertiger Kationen. Außerdem ist der Einsatz anionischer Polymere einzeln oder in Kombination erfindungsgemäß umfaßt.

Das erfindungsgemäße Mittel zur oralen Einnahme enthält wenigstens ein anionisches Polymer in Form seines Aluminiumsalzes.

Vorteilhaft enthält das erfindungsgemäße Mittel als anionisches Polymer Alginat oder Pectin oder eine Kombination davon. Bevorzugt liegt das erfindungsgemäße Mittel als Aluminium-Alginat oder Aluminium-Pektin oder eine Mischung von Aluminium-Alginat und Aluminium-Pektin vor.

Das Salz dreiwertiger Kationen, bevorzugt in Form eines Aluminumsalzes, bildet mit den anionischen Polymeren, bevorzugt Alginaten oder Pektinen, einen stabileren Komplex als bislang genutzte Salze zweiwertiger Kationen. Darüber hinaus ist Aluminium im Vergleich mit Barium physiologisch unbedenklich. Die stabilere Wechselwirkung erfindungsgemäßen anionischen Polymere mit Salzen dreiwertiger Kationen verleiht dem erfindungsgemäßen Mittel die vorteilhafte Eigenschaft, daß es einerseits in Lösungen mit einem pH-Wert von 1 bis 5, bevorzugt von 1 bis 4, besonders bevorzugt in Lösungen mit einem pH-Wert vergleichbar des Magens oder im Magen selbst, unlöslich oder nur schwer löslich ist und sich andererseits in neutralen bis schwach sauren Lösungen mit einem pH-Wert von etwa 6 bis 7, bevorzugt mit einem pH-Wert vergleichbar zu dem des Darms oder im Darm selbst, vollständig auflöst. Die Auflösung des erfindungsgemäßen Mittels enthaltend Aluminium-Alginate beginnt beispielsweise bei einem pK-Wert von etwa 3,3 bis 3,7.

5

10

15

20

25

20

Neben dem zuvor beschriebenen Verhalten der erfindungsgemäßen Mittel hinsichtlich ihrer Löslichkeit weisen die Mittel außerdem die vorteilhafte Eigenschaft auf, daß sie eine gesteigerte Formstabilität vorweisen. Diese Formstabilität ist vor allem bei Mitteln enthaltend Mischungen anionischer Polymere in Form ihrer Aluminiumsalze, bevorzugt Mischungen aus Aluminium-Alginat und Aluminium-Pektinat, besonders stark ausgeprägt. Unter Formstabilität ist im Sinne der Erfindung zu verstehen, daß das erfindungsgemäße enthaltend Polymere im Vergleich mit Gelen oder Schäumen enthaltend alleine anionischer Calciumsalze anionischer Polymere in Lösungen mit einem pH-wert von 10 etwa 1 bis 5 nicht schrumpfen. D.h. bekannte Mittel aus Calciumsalzen anionischer Polymere weisen den Nachteil auf, daß sie in sauren Lösungen mindestens ein Drittel ihres Volumens, meist sogar noch mehr, einbüßen. Der Vorteil der Formstabilität der erfindungsgemäßen Mittel wirkt sich somit direkt positiv auf ihre Eigenschaft zur Erzeugung eines 15 Sättigungseffektes oder zur Gewichtsreduktion aus, da beim Eintritt des erfindungsgemäßen Mittels in den Magen kein Volumenverlust auftritt, wie es bei den bislang bekannten Mitteln der Fall ist. Für diesen Fall ist eine Kompensierung des Volumenverlustes etwa durch Einnahme einer erhöhten Stückzahl an Sättigungsmitteln erfindungsgemäß erforderlich. Dies stellt einen angenehmen Nebeneffekt für den Verbraucher dar.

Darüber hinaus liegt bei dem erfindungsgemäßen Mittel das Gel oder der Schaum während der Einnahme durch den Patienten bevorzugt in komprimierter Form vor. In einer weiteren Ausführungsform kann das erfindungsgemäße Mittel auch während der Einnahme durch Kauund/oder Schluckbewegungen komprimiert werden. Durch Aufnahme von Flüssigkeit im Magen erfolgt dann eine Volumenvergrößerung des eingenommen erfindungsgemäßen Mittels, die den gewünschten Effekt

5

10

· 15

25

30

der Erzeugung eines Sättigungseffektes, verbunden mit einer Gewichtsreduktion auslöst.

Ferner kann das erfindungsgemäße Mittel beispielsweise in Form von Tabletten, Kapseln, Dragees, als Granulat oder Pulver oder anderen Ausgestaltungen vorliegen. Darüber hinaus kann das erfindungsgemäße Mittel als eine äußere Schicht einen Überzug aufweisen. Erfindungsgemäß kann in einer Variante des erfindungsgemäßen Herstellungsverfahrens eine als Überzug bezeichnete äußere Schicht auf das erfindungsgemäße Mittel aufgebracht werden, die weitere Hilfsstoffe oder Wirkstoffe enthalten kann, wie beispielsweise Verbindungen, die das Schlucken oder Einnehmen des erfindungsgemäßen Mittels erleichtern und dem Fachmann unter "Coating"-Verbindungen oder als Dragiermittel bekannt sind. Diese äußere Schicht kann eine Lackschicht oder andere Schutzschicht sein, die die Einnahme des erfindungsgemäßen Mittels erleichtert und die sich erst im Gastrointestinaltrakt, beispielsweise unter Einfluß der Magenflüssigkeit, auflöst.

Das erfindungsgemäße Mittel kann auch weitere Hilfsstoffe und/oder 20 Wirkstoffe enthalten.

"Hilfsstoffen" sind beispielsweise folgende Substanzen zu verstehen, die jedoch nicht limitierend für die vorliegende Erfindung sind: wasserunlösliche Hilfsstoffe oder Gemische davon, wie Lipide, u.a. Fettalkohole, z.B. Cetylalkohol, Stearylalkohol und Cetostearylalkohol; Glyceride, z.B. Glycerinmonostearat oder Gemische von Mono-, Di- und Triglyceriden pflanzlicher Öle; hydrierte Öle, wie hydriertes Rizinusöl oder hydriertes Baumwollsamenöl; Wachse, z.B. Bienenwachs Carnaubawachs; feste Kohlenwasserstoffe, Z.B. Paraffin oder Erdwachs; Fettsäuren, z.B. Stearinsäure: gewisse Cellulosederivate. Ethylcellulose oder Acetylcellulose; Polymere oder Copolymere, wie

PCT/EP03/03910

Polyalkylene, z.B. Polyäthylen, Polyvinylverbindungen, z.B. Polyvinylchlorid oder Polyvinylacetat, sowie Vinylchlorid-Vinylacetat-Copolymere und Copolymere mit Crotonsäure, oder Polymere und Copolymere von Acrylaten und Methacrylaten, z.B. Copolymerisate von Acrylsäureester und Methacrylsäuremethylester; oder Tenside, wie z.B. Polysorbat 80 oder Docusat.

Unter "Wirkstoffen" sind beispielsweise Vitamine, Spurenelemente oder Arzneiwirkstoffe zu verstehen. Folgende Substanzen sind beispielhaft aufgezählt, die jedoch nicht limitierend für die vorliegende Erfindung sind:

Beispiele für Appetitzügler sind: Amfepramon, Fenfluramin, Fenproporex, Levopropylhexedrin, Mazindol, Mefenorex, Metamfepramon, Norephedrin, Norpseudoephedrin.

Beispiele für Virustatika sind: Aciclovir, Cidofovir, Didanosin, Famciclovir, Foscarnet, Ganciclovir, Lamivudin, Ritonavir, Zalcitabin, Zidovudin.
 Beispiele für Vitamine sind: Alfacalcidol, Allithiamine, Ascorbinsäure, Biotin, Calcifediol, Calcitriol, Colecalciferol, Cyanocobalamin, Ergocalciferol, Folsäure, Hydroxocobalamin, Nicotinamid, Pantothensäure,
 Phytomenadion, Pyridoxin, Retinol, Riboflavin, Thiamin, Tocopherol, Transcalcifediol.

Unter Umständen kann hier zusätzlich eine retardierende Wirkstofffreisetzung erfolgen.

25

30

10

Hilfsstoffen Wirkstoffen kann das genannten und Außer den erfindungsgemäße Mittel zusätzlich Füll- Spreng-, Binde- und Gleitmittel sowie Trägerstoffe enthalten, die auf die Wirkstoffabgabe keinen Beispiele sind u.a. Bentonit entscheidenden Einfluß haben. (Aluminiumoxid-Siliciumoxid-hydrat), Kieselsäure, Cellulose (üblicherweise mikrokristalline Cellulose) oder Cellulosederivate, z.B. Methylcellulose, Natriumcarboxymethylcellulose, Zucker, wie Lactose, Stärken, z.B. Maisstärke oder Derivate davon, z.B. Natriumcarboxymethylstärke, Stärkeleister, Phosphorsäuresalze, z.B. Di- oder Tricalcioumphosphat, Gelatine, Stearinsäure oder geeignete Salze davon, z.B. Magnesiumstearat oder Calciumstearat, Talk, kollodiales Siliciumoxid und ähnliche Hilfsstoffe.

5

10

15

betrifft auch die Verwendung **Erfindung** vorliegende Die erfindungsgemäßen Mittels zur Erzeugung eines Sättigungseffektes und ist die Verwendung des Gewichtsreduktion. Ebenso zur erfindungsgemäßen Mittels zur Regulierung des Cholesterinhaushalts umfaßt.

Außerdem ist die Verwendung des erfindungsgemäßen Mittels zur Herstellung einer Zusammensetzung zur Erzeugung eines Sättigungseffektes und zur Gewichtsreduktion denkbar. Gleichsam ist eine Verwendung des erfindungsgemäßen Mittels zur Herstellung einer Zusammensetzung zur Regulierung des Cholesterinhaushalts umfaßt.

Die vorliegende Erfindung wird durch die nachfolgenden Beispiele näher charakterisiert, die sich jedoch nicht limitierend auf die Erfindung auswirken:

5 <u>Herstellungsbeispiel 1</u>

Natriumalginat 300 g
Aluminiumchlorid 30 g
Wasser 12 I

10 Herstellungsbeispiel 2

Natriumalginat 400 g Aluminiumsulfat 50 g Wasser 12 I

15 Herstellungsbeispiel 3

Natriumalginat 200 g Apfel- oder Citruspektin 200 g Aluminiumchlorid 30 g Wasser 12 l

20

25

Herstellungsbeispiel 4

Natriumalginat 400 g
Magnesiumchlorid 4 g
Aluminiumchlorid 20 g
Calciumchlorid 10 g
Wasser 12 I

Herstellungsbeispiel 5

Natriumalginat 300 g

Aluminiumchlorid 30 g

Polysorbat 80 20 g

12

Wasser 121

Die Lösungen der zuvor genannten Rezepturen werden zu Platten mit einer Dicke von etwa 4 cm gefroren und anschließend im Gefriertrockner getrocknet. Nach der Trocknung kann ggf. eine Komprimierung erfolgen. Anschließend werden aus den Platten die entsprechenden Darreichungsformen, wie z.B. Tabletten oder Kapseln, hergestellt.

10 Anwendungsbeispiel

15

Getrocknete Aluminiumalginatgele werden in künstlichen Magen- und Darmsäften eingebracht und auf ihre Auflösung untersucht. Dabei sind die erfindungsgemäßen Aluminiumalginattrockengele in Lösungen von einem pH-Wert zwischen 1,2 und 4,5 unlöslich. In Lösungen mit pH 7 erfolgt eine vollständige Auflösung der erfindungsgemäßen Aluminiumalginattrockengele innerhalb von 30 Minuten.

Ansprüche:

- Mittel zur Erzeugung eines Sättigungseffektes und zur Gewichtsreduktion aus getrocknetem porösen Gel oder Schaum wenigstens eines anionischen Polymers, dadurch gekennzeichnet, daß es als Aluminiumsalz vorliegt.
- 2. Mittel gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß es in komprimierter Form vorliegt.

10

5

- Mittel gemäß einem der Ansprüche 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, daß es als anionisches Polymer Alginat oder Pectin oder eine Kombination davon enthält.
- 4. Mittel gemäß einem der Ansprüche 1 bis 3, dadurch gekennzeichnet, daß es als Aluminium-Alginat, Aluminium-Pektinat oder eine Kombination davon vorliegt.
 - Mittel gemäß einem der Ansprüche 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, daß es zusätzlich Wirkstoffe enthält.
 - Mittel gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, daß es als Wirkstoffe Vitamine, Spurenelemente oder Arzneiwirkstoffe enthält.

25

20

- Mittel gemäß einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß es in Form von Tabletten, Kapseln, Dragees, als Granulat oder Pulver verabreicht wird.
- 8. Verwendung eines Mittels gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Erzeugung eines Sättigungseffektes und zur Gewichtsreduktion.

- 9. Verwendung eines Mittels gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Regulierung des Cholesterinhaushalts.
- 5 10. Verwendung eines Mittels gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 zur Herstellung einer Zusammensetzung zur Erzeugung eines Sättigungseffektes und zur Gewichtsreduktion.
- 11. Verwendung eines Mittels gemäß einem der Ansprüche 1 bis 7 zur
 Herstellung einer Zusammensetzung zur Regulierung des
 Cholesterinhaushalts.

Interr il Application No

| A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER | Inter Il Application No PC1/Er 03/03910 |
|--|--|
| IPC 7 A61K9/20 | 101/21 03/03910 |
| | |
| According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification. B. FIELDS SEARCHED | |
| B. FIELDS SEARCHED Minimum documentation | ilon and IPC |
| Minimum documentation searched (classification system followed by classification 7 461 K | 1 symbols) |
| | |
| Documentation searched other than minimum documentation to the extent that suc | |
| The extent that such | h documents are included in the fields searched |
| Electronic data base consulted during the international search (name of data base EPO-Internal, WPI Data, PAI BIOSIS, EMPLOYED | |
| EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS, EMBASE | and, where practical, search terms used) |
| TOTAL EMBASE | , CHEM ABS Data |
| | |
| C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT | |
| Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant | |
| | Relevant to daim No |
| US 4 520 015 A (PESCHE BERNARD) 28 May 1985 (1985-05-28) | |
| 1 90 0000 1. 1100 33 - 140- 54 | 1-11 |
| 1 00 400 2. (100 5/ . 12 60 | |
| column 3, line 11 - line 65 claims 1,10,12 | |
| 1 | 1 |
| GB 1 474 891 A (INST ELEMENTOORGANIC SOEDINE) 25 May 1977 (1977-05-25) | HE ,,, |
| | 1-11 |
| page 3, column 1, line 32 - line 62 page 8, column 2; examples 20,21 | |
| GR 1 106 664 4 67 | |
| GB 1 106 664 A (SARTORIUS MEMBRANFILT GMBH) 20 March 1968 (1968-03-20) | ER . |
| page 2, column 2; example 1 | 1-11 |
| | |
| -/ | |
| | 1 |
| Further documents are listed in the continuation of box C. | |
| ecial categories of cited documents : | Patent family members are listed in annex. |
| document defining the general state of the art which is not | ocument published after the International filing date only date and not in conflict with the applications. |
| filing date Cled | tion the principle or theory underlying the |
| Ocument which may throw doubts on priority, daim(s) as | ent of particular relevance; the claimed invention |
| ocument reference to a specified) Y document reference to a specified | e an inventive step when the document is taken alone |
| | |
| | art. Deison kinda |
| Date of | nt member of the same patent family mailing of the international search report |
| 0 0413 2003 | |
| S Courses of the ISA | 0/07/2003 |
| NL - 2280 HV Plantille P.B. 5818 Palentiaan 2 | ed officer |
| Fax: (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, | 77 |
| SA/210 (second sheet) (July 1992) | ller, s |

intern | | Application No

| Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages | Philipagon No |
|--|--|
| with indication, where appropriate, of the relevant passages | 03/03910 |
| of the relevant passages | |
| l V | Relevant to also |
| WO 00 19979 A (GILCHRIST TOM ;GILTECH LTD (GB); TRAINER EILIDH (GB)) 13 April 2000 (2000-04-13) page 13; example 1 page 20; example 9 page 21; example 11 claims 1-24 | Application No D3/03910 Relevant to claim No. 1-11 |

International application No. EP03/03910

| Box I O | bservations where and it |
|------------------------------|--|
| | bservations where certain claims were found unsearchable (Continuation of item 1 of first sheet) |
| This internat | tional search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2)(a) for the following reasons aims Nos.: |
| 1 | and all relate to subject matter not required to |
| A | Ithough Claims 8-11 relate to a method for treatment of the human or simal body, the search was carried out on the basis. |
| an | simal body, the search was carried out on the basis of the alleged effects of eagent. |
| · une | e agent. |
| 2. Clai | ms Nos.: |
| an ex | suse they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed requirements to such a stent that no meaningful international search can be carried out, specifically: |
| | |
| 3. Claim | as Nos.: |
| Decau | se they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third sentences of Rule 6.4(a). |
| | |
| This Internation | al Searching Authority found multiple inventions in this international application, as follows: |
| | this international application, as follows: |
| | 1 |
| | |
| | |
| | |
| | |
| | |
| 1. As all re | Olired addition |
| searchabl | equired additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all |
| 2. As all sea | rchable claims could be seemed to the |
| of any add | rchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, this Authority did not invite payment |
| 3. As only so | ome of the required additional search for |
| covers oni | ome of the required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report y those claims for which fees were paid, specifically claims Nos.: |
| | |
| | . |
| | |
| | |
| 4. No required restricted to | additional search fees were timely paid by the applicant |
| | additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is the invention first mentioned in the claims; it is covered by claims Nos.: |
| | |
| D • | |
| Remark on Protest | The additional search fees were accompanies |
| | The additional search fees were accompanied by the applicant's protest. No protest accompanied the payment of additional search fees. |
| rm PCT/ISA/210 (cont | inuation of first sheet (1)) (July 1992) |
| | (-)/ (-)// (-)/ (-)/ (-)/ (-)/ (-)/ (-)/ |

nation on patent family members

| Interr | il Application No |
|--------|-------------------|
| PC1/cr | 03/03910 |

| Patent document | | 5.11 | | | | 03/03910 |
|------------------------|---|------------------|----------------------------|--|---------|--|
| cited in search report | | Publication date | | Patent family member(s) | | Publication |
| US 4520015 | A | 28-05-1985 | AT DE | 2528279 21804 3365850 | T D1 | 16-12-1983 15-09-1986 09-10-1986 |
| GB 1474891 | Α | 25-05-1977 | EP BE | 0097093 | A1 | 28-12-1983 |
| GB 1106664 | Α | 20-03-1968 | DE | 829907 | | 01-10-1975 |
| WO 0019979 | Α | | FR | 1470890 1456501 / | A1 A | 20-02-1969 11-01-1967 |
| | | 13-04-2000 | AU CA EP WO JP | 6216299 A 2338337 A 1117379 A 0019979 A 2002526398 T | 1 | 26-04-2000 13-04-2000 25-07-2001 13-04-2000 20-08-2002 |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern iles Aktenzeichen

| A 191 | | Interny iles Aktenzelchen |
|--|---|--|
| A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTAND. A61K9/20 | | PCT/EP 00 (no. |
| AOIK9/20 | ES | PCT/EP 03/03910 |
| | | |
| Nach der los- | | |
| P. Drawing and J. P. Drawing a | | |
| Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach de B. RECHERCHIERTE GEBIETE Recherchierter Mindestrotte. | er nationalen Klassifikation und der IPK | |
| IPK 7 A 6 11/ | | |
| Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssystem und Klassifikat | sifikationssymbole) | |
| | | |
| Recherchierte aber nicht zum Att | | |
| Recherchierte aber nicht zum Mindestprütstott gehörende Verötte Während der internation | Otlichungen court | |
| | sowell diese unter die recherc | hierten Gebiete fallen |
| der internationalen Recharate | | |
| EPO-Internal, WPI Data, PAJ, BIOSIS | Dalenbank (Name der Dales | |
| Data, PAJ. BIOSTS | EMPAGE Salenbank und evi | l. verwendete Suchbegriffe) |
| , =13013 | ,, EMBASE, CHEM ABS Dat | ia I |
| | | ~ |
| C. ALS WEST | | . 1 |
| C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie® Regulation | | |
| Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung soweit auf | | |
| Kategorie® Bezeichnung der Veröffentlichung, soweil erforderlich i | inter Angebe der in Beiracht konne | |
| X 115 4 500 000 | | elle Betr. Anspruch Nr. |
| US 4 520 015 A (PESCHE BERN 28. Mai 1985 (1985 05 08) | ARD) | - |
| 28. Mai 1985 (1985-05-28) Spalte 1 79413 20 | , mu) | 1 11 |
| Spalte 1, Zeile 33 - Zeile Spalte 2, Zeile 53 - Zeile | 57 | 1-11 |
| Spalte 2, Zeile 33 - Zeile Spalte 2, Zeile 54 - Zeile Spalte 3, Zeile 11 | 57 55 | |
| Spalte 3, Zeile 54 - Zeile 6 Ansprüche 1 10 12 | 28 | 1 1 |
| 1 1,10,12 | | 1 |
| X GB 1 474 001 | | 1 |
| GB 1 474 891 A (INST ELEMENT SOEDINE) 25. Mai 1977 (1977) | OORGANICUE | 1 |
| SOEDINE) 25. Mai 1977 (1977- | 05-25) | 1-11 |
| Seite 2, Spalte 1, Zeile 32 - Seite 3, Spalte 1, Zeile 32 - Seite 3, Spalte 1, Zeile 30 - | - 70ile co | 1-11 |
| Seite 3, Spalte 1, Zeile 32 - Seite 8, Spalte 2; Beispiele | 7011- 02 | 1 |
| | 20 21 | 1 |
| X GB 1 106 cca | 20,21 | 1 |
| GB 1 106 664 A (SARTORIUS MEM GMBH) 20. März 1968 (1968-03- | RRANCTITES | 1 |
| GMBH) 20. März 1968 (1968-03-) Seite 2, Spalte 2: Poins | SU) | 1-11 |
| Seite 2, Spalte 2; Beispiel 1 | -0) | 1-11 |
| | | 1 1 |
| | -/ | 1 |
| | -/ | |
| | | |
| Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu Besondere Kunnen | | 1 |
| Besonders Kein | X Siehe Anhang Rotert | |
| 'A' Veröffentisk | | |
| *A' Veröffentlichung. die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist E' älteres Dokument, das lerfoch open eine Angeleichen der Besonders bedeutsam eine state der Besonders besond | *T* Spätere Veröffentlichung, die nach oder dem Prioritätsdattim veröffent Anmeldung nicht kollidiert, sonderr Erfindung zugrundellegenden Prior Theorie. | |
| Anmediadat vas 1800ch Aret am ad- | Anmeldung nicht Lating veröffen! | dem internationalen Anmeldedatum |
| *E* älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach der frechnik definiert, Anmekiedatum veröffentlicht worden ist *L* Veröffentlichtung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweitelthaft er- schleinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum eher soll noder die Decherchenberfolt genen veröffentlichungsdatum eher soll noder die oder der der der der der der der der der | Anmeldung nicht kollidiert, sondern Erfindung zugrundeliegenden Prinz Theorie angegeben ist | nur zum Versländnis des der nur zum Versländnis des der ips oder der ihr zugrundeltegenden |
| scheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichungsdatum einer soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wite veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, der Schwissellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanstruckbung, die vor dem Internationalen Angenahmen bezieht dem beanstruckbung die vor dem Internationalen Angenahmen bezieht | 'X' Voröffentlichung von besonderer Be- kann allein aufgrund dieser Veröffer erfinderischer Täligkeit beruhend be- | ups oder der ihr zugrundelliegenden |
| soll oder die aus einem anderen berannten Veröffentlichung beier | kann allein aufgrund dieser Veröffer erfinderischer | deutung die beanspruchte Erfindung |
| ausgelung) besonderen Grund angesel werde | Y Veröffentlichung von hannend be | trachtel werden |
| O Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahere | kann nicht als auf erfinderischer Tätl werden, wenn die Veröffentlichung n Veröffentlichungen dieser Kote | feutung die beanspruchte Erfindung |
| O Veröffenlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Beuzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht dem beanspruchten Prioritätsdalum veröffentlicht worden ist Daium des Abschlusses der Internationale | werden, wenn die Veröffentlichung n Veröffentlichungen dieser Kategorie diese Verbindung für einen Fachman * Veröffentlichung, die Mitteller | nit einer oder mehreren ander |
| Datum des Abschlusses der Internationalen Recherche | UIESA VARIANI. | in Valla a monitore it di luaren |
| der mationalen Recherche | - an all milling dereals | I |
| 3. Juli 2003 | Absendedatum des Internationalen Ri | 9Cherchenhadau |
| Name us to | | |
| Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde | 30/07/2003 | 1 |
| NL = 2280 LN c., | | |
| | Bevolimächtigter Bediensteter | |
| Fax: (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl, | | 1 |
| rmblatt PCT/ISA/210 (Blatt 2) (Juli 1992) | Muller, s | 1 |
| · · · · · · · · · · · · · · · · · · · | | ı |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Intern iles Aktenzeichen PCT/EP 03/03910

| CCPOTANCEMEN ALS WESENFLICH ANGESEMENT LINTERLAGEN PCT/EP 03/03910 | C./Fortsetsus | | | Intern, iles | Aktenzeichen |
|--|------------------|--|-------------------------------|--------------|--------------------|
| WO 00 19979 A (GILCHRIST TOM ;GILTECH LTD (GB); TRAINER ETLIDH (GB)) 13. April 2000 (2000-04-13) Seite 13; Beispiel 1 Seite 20; Beispiel 9 Seite 21; Beispiel 11 Ansprüche 1-24 | Kategories Po- | ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN | | | 3/03910 |
| (6B); TRAINER ETILIDH (6B)) 13. April 2000 (2000-04-13) Seite 13; Beispiel 1 Seite 20; Beispiel 9 Seite 21; Beispiel 11 Ansprüche 1-24 | Gez | eichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter | Angaha da i | | |
| Ansprüche 1-24 | X | NO 00 19979 A (GILCHRIST TOM | Angabe der in Betrachl kommer | nden Teile | Betr. Anspruch Nr. |
| | | GB); TRAINER EILIDH (GB)) 3. April 2000 (2000-04-13) | GILTECH LTD | | |
| | | | | | |

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

| INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT | In tionales Aktenzeichen |
|--|--|
| Feld I Bemerkung | PCT/EP 03/03910 |
| - sinchangen zu den Ansprüchen, die sich als nicht rechemble t | |
| Feld I Bemerkungen zu den Ansprüchen, die sich als nicht recherchierbar erwiese Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen (**) | n haben (Fortsetzung von Punkt 2 auf Blau au |
| Gemäß Artikel 17(2)a) wurde aus folgenden Gründen für bestimmte Ansprüche kein Recherche 1. X Ansprüche Nr. | and E dut Blatt 1) |
| 1. X Ansprüche Nr. | enbericht erstellt: |
| well sie sich auf Gegenstände bestie | 1 |
| Obwohl die Ansprüche 8-11 sich auf ein Verfahren zur menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die gründete sich auf die angeführten Warde die | Chtet ist, nämlich |
| menschlichen/tierischen Körpers beziehen, wurde die gründete sich auf die angeführten Wirkungen des Mitt | Behandlung des |
| I MICKUNGED dog Mate | Recherche durchgeführt |
| 2. Ansprüche Nr. | els. |
| daß eine sinnvolle internationalen Anmeldung beziehen, die das un | 1 |
| well sie sich auf Teile der internationalen Anmeldung beziehen, die den vorgeschriebene daß eine sinnvolle internationale Recherche nicht durchgeführt werden kann, nämlich | n Anforderungen so wenig entsprechen |
| | , |
| | 1 |
| 3. Ansprüche Nr. | 1 |
| weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht ostere i | |
| weil es sich dabei um abhängige Ansprüche handelt, die nicht entsprechend Satz 2 und 3 d | der Regel 6.4 a) abgefaßt eind. |
| mangemaer Einheitlichkeit der E-Stati | |
| Feld II Bemerkungen bei mangelnder Einheitlichkeit der Erfindung (Fortsetzung von Pun Die Internationale Recherchenbehörde hat festgestellt, daß diese Internationale Anmeldung mehrere | kt 3 auf Blatt 1) |
| and results, daß diese Internationale Anmeldung mehrere | Efficience |
| | annangen enthält: |
| | |
| | |
| | · 1 |
| Da der Anmelder alle erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren rechtzeitig entrichtet hat internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche. | |
| internationale Recherchenbericht auf alle recherchierbaren Ansprüche. | 31. Arctrooks -t-s |
| 2. Da für alle recherchlerham | ordiferkt sich dieser |
| Da für alle recherchlerbaren Ansprüche die Recherche ohne einen Arbeitsaufwand durchgeführ zusätzliche Recherchengebühr gerechtfertigt hätte, hat die Behörde nicht zur Zahlung einer sold | |
| And the Behörde nicht zur Zahlung einer sold | t werden konnte, der eine chen Gebühr aufgeforden |
| 1 3. 1 7 pp des a | 1 |
| Da der Anmelder nur einige der erforderlichen zusätzlichen Becherchengebühren rechtzeitig entr Internationale Recherchenbericht nur auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden sind Ansprüche Nr. | 1 |
| Arispruche Nr. Auf die Ansprüche, für die Gebühren entrichtet worden eine | 1chtet hat, erstreckt sich dieser |
| STEEN SING | , namich auf die |
| | |
| 4. Dos Annual | 1 |
| chenbericht beschränkt sich debe er | |
| Der Anmelder hat die erforderlichen zusätzlichen Recherchengebühren nicht rechtzeitig entrichtet. chenbericht beschränkt sich daher auf die in den Ansprüchen zuerst erwähnte Erfindung; diese ist i | Der internationale Recher- |
| 191 9009 191 | in folgenden Ansprüchen er- |
| | 1 |
| Remarker | |
| Bemerkungen hinsichtlich eines Widerspruchs | 1 |
| La Zusatzlichen Gebühren wurden vom Anmeld | er unter Widerson Joh |
| | acispiden gezahlt. |
| Formblatt PCT/ISA/210 (Fortsetzung von Blatt 1 (1))(Juli 1998) | erroigte ohne Widerspruch. |
| Von Blatt 1 (1))(Juli 1998) | |

INTERNATIONALER_RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichung

) zur selben Patentfamilie gehören

Interna 3s Aktenzeichen
PCT/EF 03/03910

| | Recherchenbericht hrtes Patentdokument | | Datum der Veröffentlichung | | Mitglied(er) der Patentfamilie | | Datum der Veröffentlichung |
|----|---|---|-------------------------------|----------------------------|--|----------------|--|
| US | 4520015 | A | 28-05-1985 | FR AT DE EP | 2528279 21804 3365850 0097093 | T D1 | 16-12-1983 15-09-1986 09-10-1986 28-12-1983 |
| GB | 1474891 | Α | 25-05-1977 | BE | 829907 | A1 | 01-10-1975 |
| GB | 1106664 | A | 20-03-1968 | DE FR | 1470890 1456501 | | 20-02-1969 11-01-1967 |
| WO | 0019979 | A | 13-04-2000 | AU CA EP WO JP | 6216299 2338337 1117379 0019979 2002526398 | A1 A1 A1 | 26-04-2000 13-04-2000 25-07-2001 13-04-2000 20-08-2002 |